

فصلنامه علمی- پژوهشی زیست‌شناسی میکروارگانیسم‌ها
سال چهارم، شماره ۱۵، پاییز ۱۳۹۴، صفحه ۴۵-۵۴
تاریخ دریافت: ۱۳۹۲/۱۰/۱۵ - تاریخ پذیرش: ۱۳۹۳/۰۶/۰۴

ارزیابی تولید داکسی نیوالنول در جدایه‌های *Fusarium graminearum* دارا و فاقد *AYT1* با استفاده از توتون‌های تراریخت با ژن *AYT1*

استادیار بیماری‌شناسی گیاهی، پژوهشکده کشاورزی هسته‌ای، پژوهشگاه علوم و فنون هسته‌ای ایران، sshahbazi@nrcam.org
دانشیار بیماری‌شناسی گیاهی، دانشگاه تربیت مدرس، تهران، ایران، nsafaie47@yahoo.com
دانشیار بیوتکنولوژی گیاهی، پژوهشکده ملی تحقیقات ژنتیک و مهندسی زیستی، تهران، ایران، amir-m@nigeg.ac.ir
استادیار بیوتکنولوژی گیاهی، پژوهشکده ملی تحقیقات ژنتیک و مهندسی زیستی، تهران، ایران، fsanjarian@nigeb.ac.ir
کارشناسی ارشد بیوتکنولوژی کشاورزی، دانشگاه پیام نور، تهران، ایران، mkarimi_bio@yahoo.com

چکیده

مقدمه: از مخرب‌ترین بیماری‌های گندم، بلاست فوزاریومی است که علاوه بر کاهش عملکرد مایکوتوكسین داکسی نیوالنول را که یک ممانع کننده از سنتز پروتئین است و سلامت انسان و دام را به خطر می‌اندازد، تولید می‌کند. ویژگی‌های ریخت‌شناسی و بیماری‌زایی جدایه‌های *Fusarium graminearum* آموده به dsRNA دستخوش تغییراتی مانند کاهش شدت بیماری‌زایی و کاهش میزان مایکوتوكسین داکسی نیوالنول می‌شوند. مطالعات گذشته نشان داده‌اند که بیان استیل فراز مخمری (*ScAYT1*) که یک ۳-O-تریکوتین استیل ترانس فراز است و داکسی نیوالنول را به شکل استیله آن که به مراتب سمتی پایین‌تری دارد تبدیل می‌کند، قادر است حساسیت به توکسین را در مخمرهای موتابت به شدت کاهش دهد.

مواد و روش‌ها: در این مطالعه، ژن *AYT1* با استفاده از اگروباکتریوم به گیاه مدل توتون انتقال داده شد. به منظور بررسی اینکه بیان *ScAYT1* در توتون‌های تراریخت می‌تواند در سم‌здایی از مایکوتوكسین داکسی نیوالنول موجود در عصاره قارچ مؤثر باشد و همچنین، مطالعه اثر آمودگی به dsRNA در میزان سم‌здایی و مقاومت گیاهچه‌ها، نسل دوم گیاهان توتون تراریخت با عصاره استخراج شده از کشت جدایه‌های *F. graminearum* دارای dsRNA و فاقد آن تیمار شدند.

نتایج: ارزیابی‌های درون شیشه‌ای انجام شده با استفاده از عصاره کشت جدایه‌های فوزاریوم دارای dsRNA و فاقد آن و ۱۰ ppm مایکوتوكسین داکسی نیوالنول، بروز سطوح متفاوتی از مقاومت را در گیاهان تراریخت نشان داد.

بحث و نتیجه‌گیری: نتایج این مطالعه نشان می‌دهد که بیان ترازن *AYT1* و آمودگی فوزاریوم به dsRNA می‌تواند در القای تحمل به داکسی نیوالنول و به دنبال آن افزایش مقاومت به بیماری بلاست فوزاریومی سنبله گندم مؤثر باشد.

واژه‌های کلیدی: بلاست فوزاریومی سنبله گندم، سم زدایی، مایکوتوكسین، dsRNA

* نویسنده مسؤول مکاتبات

Copyright © 2015, University of Isfahan. This is an Open Access article distributed under the terms of the Creative Commons Attribution License (<http://creativecommons.org/licenses/BY-NC-ND/4.0/>), which permits others to download this work and share it with others as long as they credit it, but they cannot change it in any way or use it commercially.

مقدمه

در مقایسه با توکسین خالص و عصاره همان جدایه‌ها در زمان عدم آلودگی به RNA، اثر آلودگی به dsRNA و کاهش میزان توکسین قارچ بر بروز مقاومت در گیاهان تاریخت بررسی شود.

مواد و روش‌ها

جدایه‌های قارچ *F. graminearum*: جدایه‌های قارچ جمع آوری شده از مزارع گندم آلوده به بلاست فوزاریومی سنبله گندم که وجود dsRNA در آن‌ها پیش‌تر مشخص شده بود بر روی محیط PDA کشت شد (۴). از بین کشت‌های خالص‌سازی شده، دو جدایه F42 و F38 در محیط بذر برنج با استفاده از روش لورن و اگنو (۵). به منظور تولید توکسین کشت شد. حذف dsRNA از این دو جدایه با استفاده از روش مکانیکی و نوک هیف کردن انجام شد. عصاره‌گیری از کشت هر دو جدایه در دو حالت واجد و فاقد dsRNA با روش جنینگ (۶) و همکاران (۶) انجام شد.

بررسی کمی توکسین دی‌اکسی‌نیوالنول موجود در عصاره قارچ با استفاده از کروماتوگرافی مایع با کارآبی بالا: پس از تخلیص عصاره کشت جدایه‌های قارچ، با استفاده از سیستم کروماتوگرافی مایع با کارآبی بالا LunaTMC₁₈ باستون WatersTM 600 با قطر منفذ ۴/۵ میکرومتر) و دکتور فرابنفش ۲۴۸۷ UV با طول موج ۲۲۰ نانومتر و فاز متحرک شامل متانول/آب با نسبت حجمی (۵/۹۵)، میزان کمی دی‌اکسی‌نیوالنول موجود در عصاره کشت هر دو جدایه در دو حالت واجد و فاقد dsRNA بررسی شد.

بلاست فوزاریومی سنبله گندم^۱ علاوه بر کاهش چشمگیر عملکرد، خسارت غیر مستقیمی از طریق تجمع مایکوتوكسین‌هایی مانند دی‌اکسی‌نیوالنول به دانه‌های برداشت شده وارد می‌سازد. نبود منابع مقاومت در ارقام زراعی بر لزوم مطالعات در زمینه انتقال ژن‌های مؤثر در افزایش مقاومت به توکسین‌های این بیماری افزوده است. از جمله ژن‌های منتخب در این زمینه ژن استیل ترانس فراز مخمری AYT1^۲ است که یک گروه استیل را جایگزین گروه هیدروکسیل C3 تریکوتسن‌ها می‌کند و از سمیت آن‌ها به میزان قابل توجهی می‌کاهد (۱). ارزیابی‌های درون شیشه‌ای دانه رست‌های توتون تاریخت با AYT1 گویای افزایش تحمل نسبی به دی‌اکسی‌نیوالنول در نتیجه بیان تراژن یاد شده بوده است (۲). در *F. graminearum* وجود dsRNA با اندازه ۱/۷ تا ۱۰ کیلویاز گزارش شده است. این آلودگی سبب بروز تغییراتی در ریخت‌شناسی قارچ و کاهش شدت بیماری‌زایی و تولید مایکوتوكسین‌ها می‌شود (۳). بررسی‌ها نشان داده‌اند که در حدود ۷ درصد از جدایه‌های *F. graminearum* در ایران به dsRNA با اندازه ۱/۵ تا ۶ کیلویاز آلوده هستند (۴). در این مطالعه، از عصاره کشت دو جدایه قارچ *F. graminearum* جمع آوری شده از مزارع آلوده به بلاست فوزاریومی سنبله گندم (FHB) در شمال کشور که به dsRNA آلودگی داشته‌اند برای ارزیابی میزان مقاومت دانه رست‌های نسل دوم گیاهان توتون تاریخت با ژن AYT1 استفاده شد؛ تا

بررسی مقاومت دانه رست‌های گیاهان تاریخت
به توکسین: به محیط‌های MS مایع به غلظت ۱۰ ppm از عصاره کشت جدایه‌های فوزاریوم دارا و فاقد dsRNA اضافه شد تا گیاهچه‌های دو برگی حاصل از جوانه‌زنی بذرها گیاهان تاریخت و شاهد (غیر تاریخت و کنترل منفی) تیمار شوند. پس از سه هفته میزان رشد و وزن (خشک و تر) گیاهان اندازه گیری و مقایسه آماری شدند. تیمارهای شاهد با استفاده از محیط MS فاقد توکسین و محیط حاوی ۱۰ ppm توکسین خالص داکسی نیوالنول و ۳-استیل نیوالنول انجام شد. تمام مقایسه میانگین‌ها با آزمون LSD و تحلیل‌های آماری با نرم افزار MSTAT-C Ver. 1.42 انجام شد.

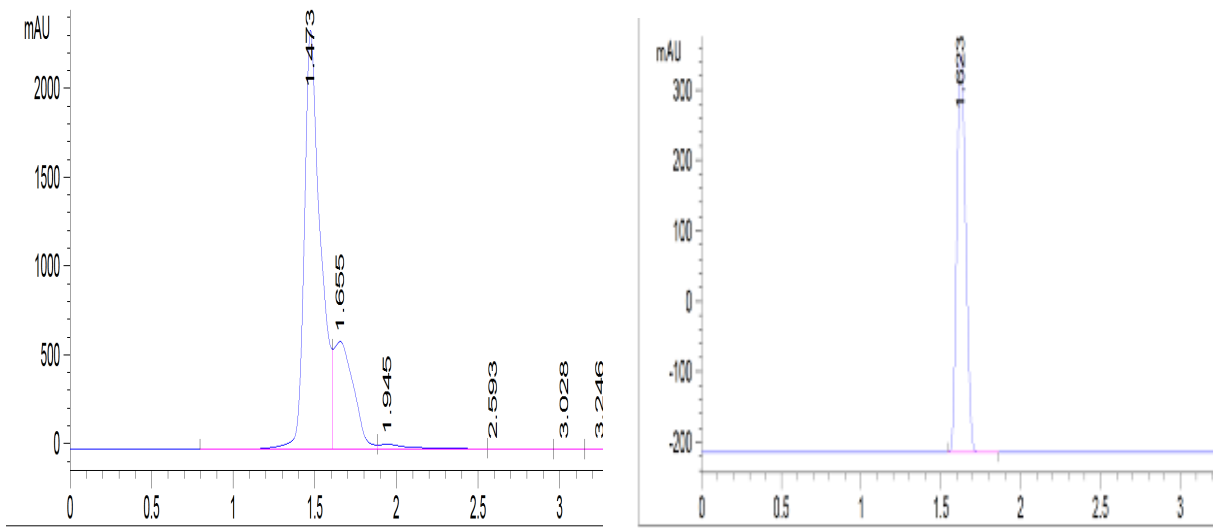
نتایج

ارزیابی میزان توکسین در جدایه‌های قارچ دارای dsRNA: جدایه‌های قارچ *F. graminearum* پس از فعال‌سازی مجدد بر روی محیط کشت PDA ابتدا توده میسلیومی سفیدرنگ تولید کردند و پس از ۷ تا ۱۰ روز کلونی‌ها به رنگ صورتی در آمدند. وجود dsRNA در آن‌ها پیش‌تر توسط هاشمی^۶ و همکاران اثبات شده بود (۴). با استفاده از روش جینینگ^۷ و همکاران (۶) عصاره گیری از کشت هر دو جدایه F38 و F42 در دو حالت واحد و فاقد dsRNA انجام شد. نتایج کروماتوگرافی مایع با کارآیی بالا نشان داد که پس از حذف dsRNA کاهش میزان تولید توکسین داکسی نیوالنول در این ایزوله‌ها قابل مشاهده است (شکل ۱).

همسانه‌سازی سازه ژنی AYT1: ژن AYT1 با انجام واکنش PCR بر روی ۵۰ نانوگرم از DNA ژنومی مخمر به عنوان رشته الگو و جفت آغازگرهای AYT1Fw و AYT1R، طراحی شده با استفاده از تووالی ژن AYT1، طراحی شده با استفاده از تووالی ژن AYT1Re مخمر موجود در بانک ژن NCBI و یک واحد از آنزیم polymerase DNA Expand تکثیر شد. محصولات (Stratagen) SK pBluescript PCR در پلاس‌مید همسانه‌سازی و سپس تووالی یابی شد.

تاریختی گیاهان توتوون با AYT1: پس از همسانه‌سازی ژن AYT1 در ناقل دو گانه گیاهی pBII12 و انتقال به سویه LBA4404 Agrobacterium باکتری (Xanthi cv. *tabacum Nicotiana*) انجام شد. گیاهچه‌های باززایی شده در محیط دارای صد میلی‌گرم در لیتر کانا مایسین رشد داده و در محیط گلخانه‌ای تا مرحله گل‌دهی و تولید بذر نگهداری شد. به عنوان کنترل منفی گیاهان تاریخت با ژن گزارشگر GUS تولید شد. بذرها حاصل خود لقاحی (سل T0) برای ارزیابی مقاومت به توکسین استفاده شد.

تحلیل مولکولی گیاهان تاریخت: با استفاده از آغازگرهای اختصاصی ژن AYT1 و شرایط مشابه با شرایط تکثیر آن و DNA ژنومی استخراج شده از گیاهان، انتقال تراژن به لاین‌های باززایی شده بررسی شد. نسخه برداری از تراژن یاد شده با تکثیر cDNA ساخته شده از RNA استخراجی با کیت RN7713C No. (Cat. TM RNX-Plus و با جفت آغازگرهای AYT1Fw و AYT1Re تایید شد.

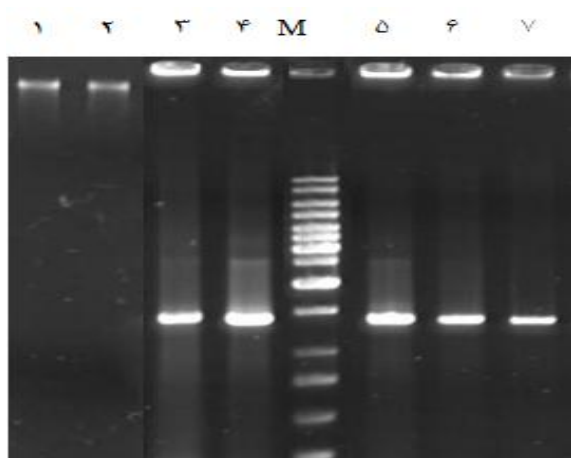


شکل ۱- بررسی کمی توکسین داکسین نیوالنول موجود در عصاره استخراج شده از دو جدایه قارچ فوزاریوم با استفاده از کروماتوگرافی مایع با کارآبی بالا (سمت چپ دارای dsRNA و سمت راست فاقد dsRNA)

برای جلوگیری از بروز جهش‌های ناخواسته از آنزیم polymerase DNA Expand که دارای توانایی پروف‌ریدینگ^۸ است استفاده شد. نتایج توالی‌یابی ژن همسانه‌سازی شده در پلاسمید SK pBluescript (Stratagene) نشان داد که در سطح اسید آمینه هیچ گونه تغییری در توالی این ژن در مراحل همسانه‌سازی رخداده است و صحت توالی ژن AYT1 همسانه‌سازی شده پس از همدیفی با توالی موجود در بانک ژن تایید شد.

تاریختی گیاهان توتون با AYT1: پس از انتقال ژن AYT1 به ریزنمونه‌های برگی گیاه توتون، بهینه‌سازی محیط‌های القای شاخه زایی ابتدا بر روی گیاهان تراریخت شده با پلاسمید‌های شاهد انجام و سپس برای باززایی گیاهان تراریخت شده با قطعه ژنی مورد نظر استفاده شد.

همسانه‌سازی سازه ژنی AYT1: پس از انجام واکنش PCR بر روی DNA ژنومی مخمر به عنوان رشته الگو و جفت آغازگرهای AYT1Fw و AYT1Re با اندازه موردنظر قطعه‌ای به طول ۱/۴ کیلوباز تکثیر شد (شکل ۲).



شکل ۲- الکتروفورز نتایج تکثیر و همسانه‌سازی ژن AYT1 DNA: نشانگر وزنی یک کیلوباز (Fermentas)، ۱ و ۲: مخصوص تکثیر ژن AYT1 از ژنوم استخراج شده از مخمر، ۳ و ۴: محصول تکثیر ژن AYT1 از ژنوم مخمری، ۵-۷: محصول تکثیر ژن AYT1 از ناقل نوترکیب SK pBluescript

تیمارهای شاهد شامل باکتری‌های حاوی ژن گزارشگر GUS و پلاسمید بدون قطعه ورودی pBI121 (-) بودند. پس از ۷۲ ساعت قطعات برگی غیرترایخت (شکل ۳، A) به سرعت زرد شدند، اما تعداد بسیار زیادی گیاهچه‌های سبز تراریخت بر روی محیط باززایی دارای آنتی‌بیوتیک کانامایسین با غلظت صد میلی‌گرم در لیتر رشد کردند (شکل ۳، C). شایان ذکر است برای جلوگیری از رشد اگروباکتریوم از آنتی‌بیوتیک سفوتاکسیم با غلظت پانصد میلی‌گرم در لیتر در محیط القای شاخه‌زایی استفاده شد که تا آخرین مرحله رشد رویشی در محیط درون شیشه‌ای هم ادامه پیدا کرد. با استفاده از محیط القای شاخه‌زایی باززایی به طور مستقیم انجام شده و زمان آن نیز بهبود چشمگیری یافت. به طوری که از ۱۴ روز به ۵ روز تقلیل پیدا کرد. گیاهچه‌های باززایی شده در محیط انتخابی دارای کانامایسین تا رسیدن به رشد کافی رویشی و آمادگی برای انتقال به شرایط خاک، در محیط درون شیشه‌ای نگهداری شدند.

مراحل انتقال این گیاهان به خاک و نگهداری تا مرحله تولید گل و بذر دهی در شکل ۴ نشان داده شده است. در نهایت، بذرهای حاصل از ۵۷ گیاه تراریخت جمع‌آوری و تحلیل‌های مولکولی برای بررسی انتقال ژن به آنها در سطح DNA و RNA انجام شد (شکل ۵).

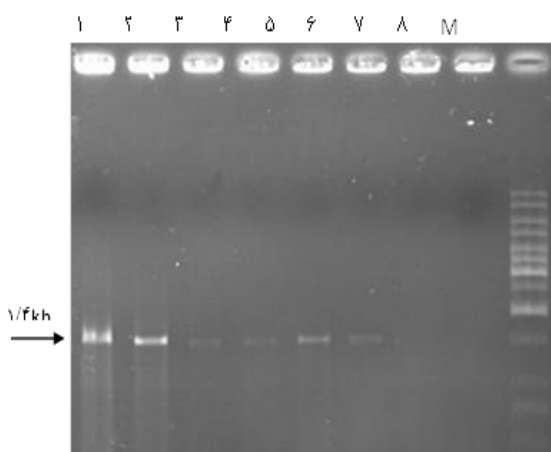
تحلیل مولکولی گیاهان تراریخت: پس از طی مراحل باززایی ۵۷ لاین توتوون تراریخت با تراژن AYTI به دست آمد که از نظر ریخت‌شناسی تفاوتی با لاین‌های تراریخت شده با ناقل واجد ژن گزارشگر GUS و گیاهان غیر تراریخت از خود نشان ندادند (شکل ۶).



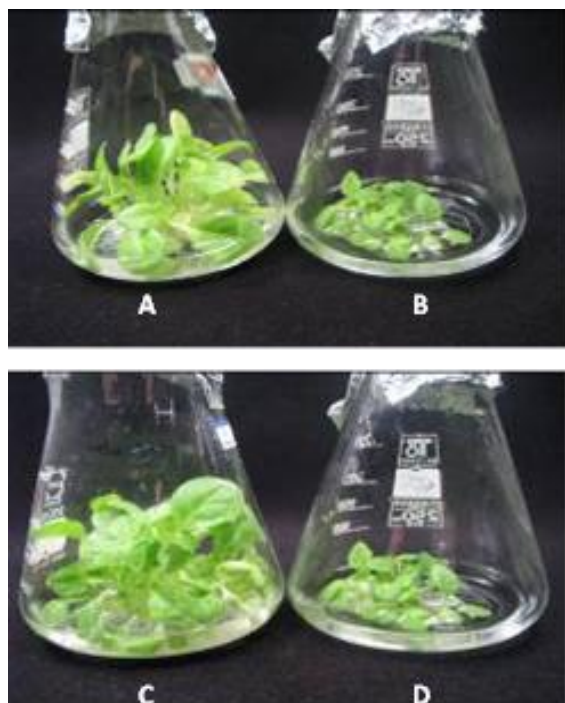
شکل ۳- مراحل تراریختی توتوون با تراژن AYTI (A) تلقیح ریزنمونه‌ها با اگروباکتریوم و قرار دادن در محیط هم کشتی (CoC)، (B) باززایی گیاهچه‌های تراریخت در محیط القای شاخه‌زایی (SIM)، (C) تشکیل گیاهچه سبز بر روی محیط انتخابی طویل شدن شاخه (SEM)



شکل ۴- مراحل رشد گیاهچه‌های تراریخت با سازه ژنی AYTI: (A) نوساقه‌های رشد یافته در محیط طویل شدن ساقه (SEM)، (B) انتقال گیاهچه‌های حاصل به محیط ریشه‌زایی (RIM)، (C) مرحله رشد رویشی کافی گیاهچه‌ها در محیط درون شیشه‌ای، (D) انتقال گیاهچه‌ها به خاک، (E) نگهداری گیاهان تراریخت در اتاقک‌های رشد و (F) گل دهی و بذرگیری از گیاهان تراریخت.



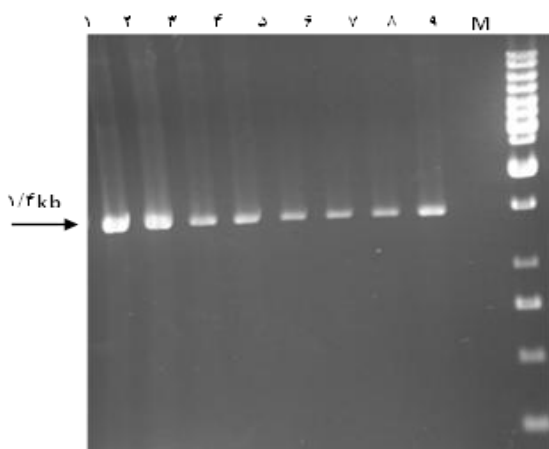
شکل ۶- الکتروفورز نتایج حاصل از RT-PCR برای تایید نسخه‌برداری تراژن *AYT1* در گیاهان تاریخت. ۱: کنترل مثبت (در pBI121)، ۲-۶: گیاهان تاریخت با *AYT1*، ۷: کنترل منفی (گیاه غیر تاریخت)، ۸: کنترل منفی (RT-PCR بدون نشانگر وزنی یک کیلو باز (Fermentas)



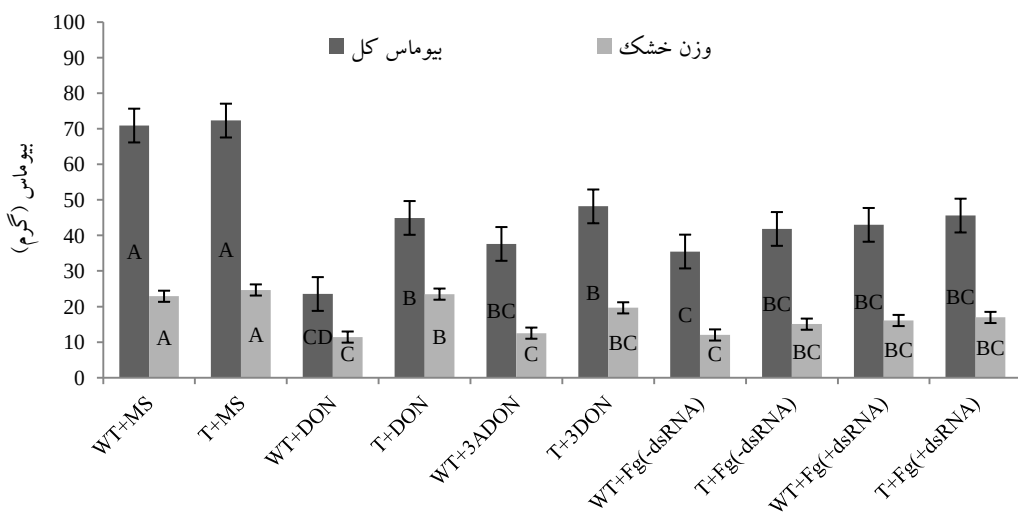
شکل ۷- عکس العمل دانه رست‌های تاریخت (*AYT1*) به محیط حاوی عصاره قارچ. A: گیاهان تاریخت (*AYT1*) در محیط حاوی عصاره ایزوله فاقد dsRNA، B: گیاهان غیرتاریخت در غلظت ۱۰ ppm داکسین نیوالنول (شاهد)، C: گیاهان تاریخت (*AYT1*) در محیط حاوی عصاره ایزوله دارای dsRNA و D: گیاهان غیرتاریخت در غلظت ۱۰ ppm داکسین نیوالنول (شاهد)

تحلیل‌های مولکولی گیاهان باززنایی شده نشان داد که با وجود تکثیر قطعه ۱/۴ کیلو باز در محصول PCR بر روی DNA ژنومی همه ۵۷ لاین (شکل ۵)، در ۵۳ لاین پس از استخراج RNA کل و سنتز cDNA قطعه‌ای با همان اندازه ۱/۴ کیلو باز تکثیر شد (شکل ۶). نسخه‌برداری کامل از تراژن یاد شده در گیاهان تاریخت را با کارآبی کمایش بالای نشان می‌دهد. در عین حال هیچ یک از گیاهان غیر تاریخت و گیاهان تاریخت واجد ژن گزارشگر GUS هیچ‌گونه باندی را با دو آغازگر اختصاصی ژن مذبور نشان نداد.

بررسی مقاومت دانه رست‌های گیاهان تاریخت به توکسین: به منظور مطالعه اثر میزان کاهش توکسین اندازه‌گیری شده در عصاره قارچ بر واکنش گیاهان تاریخت، عصاره کشت مایع این ایزوله در دو حالت دارای dsRNA و تیمار شده در ارزیابی مقاومت دانه رست‌های گیاهان تاریخت استفاده شد (شکل ۷).



شکل ۵- الکتروفورز نتایج حاصل از تکثیر تراژن برای تایید تاریختی گیاهان توتون. ۱: کنترل مثبت (*AYT1* در pBluescript)، ۲: کنترل مثبت (*AYT1* در pBI121)، ۳-۸: گیاهان تاریخت با *AYT1*، ۹: کنترل منفی (گیاه غیر تاریخت) و M: نشانگر وزنی یک کیلو باز (Fermentas)



شکل ۸- مقایسه میزان اثر توکسین (۳ استیل داکسی نیوالنول (DON) و داکسی نیوالنول (3ADON) و عصاره کشت قارچ فوزاریوم گرامینیاروم (F.g) (دارا و فاقد MS dsRNA) در محیط برشد دانه رست‌های تاریخت با AYTI (WT: گیاه غیر تاریخت با AYTI) (T: گیاهان تاریخت با AYTI)

بحث و نتیجه‌گیری

بیماری بلایت سبله گندم علاوه بر خسارت کمی ناشی از کاهش میزان محصول و وزن هزار دانه، به علت کاهش درصد پروتئین و نشاسته و آلوود کردن دانه‌ها به مایکوتوكسین‌های مختلف کیفیت محصول را نیز کاهش می‌دهد و مصرف دانه‌های آلوود توسط انسان و دام سبب بروز اختلالات و بیماری‌های متعددی در آن‌ها می‌شود (۷).

مدیریت کترول بلایت فوزاریومی سبله گندم در برگیرنده روش‌های متعددی شامل مبارزه زراعی، کشت ارقام مقاوم، کنترل زیستی و استفاده از قارچ‌کش است (۸). هر چند هیچ‌کدام راه حل کاملاً مؤثری برای مهار این بیماری به شمار نمی‌روند. نبود منابع مقاومت مناسب در ارقام زراعی، موجب جلب توجه پژوهشگران در سال‌های اخیر به ارایه راهکارهای مؤثر برای القای مقاومت به این بیماری در گندم شده است (۹). به علت پیچیدگی‌های کنش متقابل *F. graminearum* و گیاه

تحلیل‌های آماری نشان داد که اثر ژنتیک و محیط کشت و اثر متقابل آن‌ها بر تمامی شاخص‌های اندازه‌گیری شده در سطح ۰/۱ کاملاً معنادار است. به عبارت روشن‌تر، عکس العمل گیاهچه‌های تاریخت و غیرتاریخت در حضور توکسین با هم متفاوت بوده و بیان تراژن سبب تغییر در شاخص‌های اندازه‌گیری شده، به شکل معناداری شده است (شکل ۸).

همان‌طور که در شکل ۸ مشاهده می‌شود میزان ممانعت از رشد عصاره کشت جدایه‌های دارای dsRNA پایین تراز توکسین داکسی نیوالنول و کمایش مشابه اثر ۱۰ ppm- ۳ استیل داکسی نیوالنول بوده است، در حالی که عصاره کشت همان جدایه‌ها پس از حذف dsRNA میزان سمیت بالاتری از خود نشان دادند. اثر آلوودگی با dsRNA بر کاهش اثر ممانعت کنندگی از رشد گیاهان با کاهش میزان توکسین در عصاره جدایه‌ها مرتبط می‌باشد که با نتایج بدست آمده از بررسی کمی میزان توکسین داکسی نیوالنول کروماتوگرافی مایع قابل انطباق است.

dsRNA مطالعات گذشته نشان داده است که (مايكروفيروس) بر اساس ویژگی‌های فيزيكوشيميايی خود به ۸ خانواده Birnaviridae، Chrysoviridae، Hypoviridae، Endornaviridae، Cytoviridae و Totiviridae، Reoviridae، Partiviridae می‌شوند (۱۴). وجود مايكروفيروس‌های dsRNA می‌باشد (۱۵). که توالی آن‌ها در پایگاه اطلاعاتی شده است (۱۶-۱۷). که توالی آن‌ها در پایگاه اطلاعاتی ژنوم موجود است و بر اساس داده‌های توالی ژنوم مايكروفيروس‌ها بيشتر به سه جنس Mitovirus، Partitivirus و Totivirus متعلق هستند. در قارچ F.graminearum برسی‌های زيادي در مورد جنس‌های مايكروفيروسي و ژنوم و نقش آن‌ها در شدت بيماري‌زايی قارچ انجام شده است (۱۸). داريسا^۹ و همكارانش در ۱۰ جدایه F.graminearum پنج نوع dsRNA مختلف جداگردن. مطالعات روی توالی ژنوم آن‌ها نشان داد حداقل سه قطعه از اين قطعات جداسازی شده، پروتئين‌های ساختاری را کد می‌کنند. اين پنج قطعه به شکل جداگانه کپسیده شده و با جمعيت متفاوتی در ريسه‌ها و اسپورهای جنسی و غير جنسی پراکنش می‌ياند (۱۸). تمامی قطعات ويروسی جداشده از اين جدایه‌ها به خانواده Chrysoviridae تعلق داشتند (۱۸). در مطالعه ديگري که بر روی ۸۲۷ جدایه قارچ F.graminearum انجام شده است وجود dsRNA در حداقل ۱۹ جدایه اثبات شده است. نتایج اين برسی نشان داده است که وجود dsRNA با تغييرات ريخت‌شناسي مانند کاهش سرعت رشد ريسه و افزایش توليد رنگدانه در قارچ که به رنگ نارنجي تيره تا قرمز در ريسه‌های منجر آن شده است، ارتباط صد در صد داشته است (۱۳). همچنین، ميزان اسپورزايی و شدت

ميزيان، دانسته‌های ما درباره تركيبات كليدي و مكانيسم‌های مولکولي مقاومت به اين بيماري در گياه بسيار اندک است. سال‌هاست که پژوهش‌های زيادي برای شناسايی مكانيسم‌های بيماري‌زايی اين قارچ و ژن‌های مسؤول مقاومت به آن به وسیله دانشمندان انجام شده و يا در جريان است. تنها اطلاعاتی در زمينه نحوه عمل تريکوتسين‌ها که بخشی از مايكوتوكسين‌های اين قارچ می‌باشند، در دست است و همين امر سبب شده که با توجه به اهميت نقش آن‌ها در فرایند بيماري‌زايی مطالعه مكانيسم‌های مقاومت به آن‌ها نظر يิشر پژوهشگران را جلب کند.

پيش‌تر به اهميت توليد مايكوتوكسين‌ها از جمله تريکوتسين‌ها و به ویژه دی اکسی‌نيوالنول و تجمع آن‌ها در دانه‌ها اشاره شد. مطالعات متعدد نشان داده است که دی اکسی‌نيوالنول ویژگی فيتوکسيك داشته و يك عامل بيماري‌زا در بلايت سنبله است و سبب افزایش شدت بيماري در گندم و ذرت می‌شود (۱۰، ۷ و ۱۱). همچنین، برسی‌ها نشان داده است که سويه‌های F.graminearum قادر توانايی توليد تريکوتسين‌ها هستند و بيماري‌زايی کمتری ببروی گیاهان در شرایط مزرعه‌ای دارند (۱۲). بنابراین، يکی از راهکارهای کاهش خسارت بيماري می‌تواند کاهش توليد مايكوتوكسين در آن از طریق انتقال مايكروفيروس در قارچ باشد. به عبارت ديگر، وجود جدایه‌های F.graminearum آلوده به مايكروفيروس می‌تواند منبعی از انتقال عامل‌هايپوپرولانس در جمعيت پاتوژن شود. مطالعات پيشين نشان داده است انتقال اين مايكروفيروس‌ها از جدایه‌ای قارچ F.graminearum آلوده به جدایه‌های وحشی از طریق آسكوسپور و کنیدیوم بین ۳۰ تا ۱۰۰ درصد است (۱۳).

افزایش کارایی این روش کترلی هایپوویرولانس (انتقال dsRNA به منظور کاهش شدت بیماری زایی *F. graminearum*) در این پژوهش امکان کاربرد تلفیقی روش هایپوویرولانس با بیان تراژن استیل کننده مایکوتوكسین (که با مکانیسم سم زدایی از مایکوتوكسین مقاومت به بیماری را بالا می‌برد) در دانه رست‌های نسل دوم گیاهان توتون تاریخت با ژن *AYT1* استفاده شد. نتایج نشان داد که استفاده هم‌زمان از هر دو روش می‌تواند با کاهش قدرت توکسین زایی قارچ و افزایش مقاومت گیاه به توکسین، به میزان قابل قبولی در کاهش علایم بیماری در دانه رست‌ها مؤثر باشد.

تشکر و قدردانی

از پژوهشگاه ملی مهندسی ژنتیک و زیست فناوری، طرح ۲۵۹ و گروه بیماری‌شناسی دانشکده کشاورزی دانشگاه تربیت مدرس برای فراهم‌آوری امکانات انجام این پژوهه تشکر و قدردانی می‌شود.

References

- (1) Alexander NJ., McCormick SP., HohnTM. The identification of the *Saccharomyces cerevisiae* gene *AYT1* (ORF-YLL063c) encoding an acetyltransferase. *Yeast* 2002; 19 (16): 1425- 30.
- (2) Sanjarian F., MousaviA., PoppenbergerB., WeindorferH., Adam G. Evaluation of the Yeast acetyltransferase (*AYT1*) in Detoxification of the *F. graminearum* Toxin Deoxynivalenol in Transgenic Plants. *Iranian Journal of Biology* 2006; 19 (2): 222- 31.
- (3) Chu M., Jean J., Yea SJ., Kim YH., LeeYW., Kim KH. Double-strand RNA mycoviruses from *Fusarium graminearum*. *Applied and Environmental Microbiology* 2002; 68: 2529- 34.

بیماری زایی جدایه‌های آلوود به dsRNA نیز در مقایسه با جدایه‌های فاقد آن بسیار پایین تر گزارش شده است (۱۳). داده‌های حاصل از این پژوهش نیز با این نتایج مشابهت داشته و با حذف مکانیکی dsRNA از ریشه‌های *F. graminearum* میزان تولید داکسی نیوالنول در جدایه بالاتر و به دنبال آن شدت بیماری زایی آن نیز بالا رفت.

بررسی‌های یو¹⁰ و همکارانش در جمعیتی از جدایه‌ها در *F. graminearum* دارای dsRNA نشان داد که اندازه ژنوم این dsRNA بین ۱/۷ تا ۱۰ متغیر بوده است. این آلوودگی سبب بروز تغییراتی در ریخت‌شناسی قارچ، کاهش شدت بیماری زایی و کاهش تولید مایکوتوكسین‌ها در جدایه‌های آلوود به dsRNA شده بود (۱۹). همان‌طور که پیش‌تر اشاره شد بررسی‌ها روی جمعیت‌های *F. graminearum* در ایران وجود dsRNA هایی با اندازه ژنوم حدود از جدایه با اندازه ۱/۵ تا ۶ کیلوباز را نشان داده و پراکنش میزان این جدایه‌ها در جمعیت طبیعی در حدود ۷ درصد تخمین زده شده است (۴). در این مطالعه، از عصاره کشت دو جدایه قارچ *F. graminearum* جمع‌آوری شده از مزارع آلوود به بلاست فوزاریومی سنبله گندم (Blight Head Fusarium) آلوودگی به dsRNA داشته‌اند استفاده شد. نتایج آزمون کروماتوگرافی تایید کرد که با حذف dsRNA از ریشه میزان تولید مایکوتوكسین داکسی نیوالنول در آن‌ها کاهش می‌باشد که تایید کننده یافته‌های پیشین بود (۱۳) و (۱۹). پیشنهاد می‌شود که ویژگی‌ها و درصد انتقال این dsRNA‌ها از جدایه‌های آلوود به وحشی با استفاده از آناستاموزیس (هم‌دهانی هیفی) در بین جدایه‌های قارچ *F. graminearum* بررسی و تعیین شود. همچنین، برای

- (4) Hashemi M., Mozafari J., Alizadeh A., Shams-Bakhsh M. dsRNA associated with *Fusarium graminearum* isolates in Iran. *Iranian Journal Plant Pathology* 2004; 40: 313- 26.
- (5) Lauren DR., Agnew MP. Multitoxinscreening for *Fusarium* mycotoxins grain. *Journal of Agrichulture and Food Chemicals* 1991; 39: 502- 07
- (6) Jenning PME., Coates JA., Turner EA., Chandler Nicholson p. Name ordering is different from others Determination of a deoxynivalenol- and nivalenol- producing chemotypes of *Fusarium culmorum* isolates from England and Wales by PCR assay. *European Journal of Plant Pathology* 2004; 53: 182- 90.
- (7) Proctor RH., Desjardins AE., McCormick SP., Plattner RD., Alexander NJ., Brown DW. Genetic analysis of the role of trichothecene and *Fumonisin* mycotoxins in the virulence of *Fusarium*. *European Journal of Plant Pathology* 2002; 108: 691- 8.
- (8) PalazziniJM., RamirezL., TorresAM., ChulzeSN. Potential biocontrol agents for *Fusarium* head blight and deoxynivalenol production in wheat. *Crop Protection* 2007; 26:1702- 10.
- (9) Bai GH., Shaner G. Management and Resistance in Whaet and Barely to *Fusarium* Head Blight. *Phytopathol* 2004; 42: 135- 61
- (10) Desjardins AE., Proctor RH . Molecular biology of *Fusarium* mycotoxins. *International Journal of Food Microbiology* 2007; 119: 47- 50.
- (11) Mesterhazy A. Role of deoxynivalenol in aggressiveness of *Fusarium graminearum* and *F. culmorum* and in resistance to *Fusarium* head blight. *European Journal of Plant Pathology* 2002; 108: 675- 84.
- (12) Harris LJ., Gleddie SC. A modified *Rpl3* gene from rice confers tolerance of the *Fusarium graminearum* mycotoxin deoxynivalenol to transgenic tobacco. *Physiology and Molecular Plant Pathology* 2001; 58: 173- 81.
- (13) Chu Y., Lim W., Sang-Jin Y., ChoJ., LeeY., KimK. Complexity of dsRNAMycovirus Isolated from *Fusarium graminearum*. *Virus Genes* 2004; 28 (1): 135- 43.
- (14) Mayo MA. A summary of taxonomic changes recently approved by ICTV. *Archive of Virology* 2002; 147: 1655- 63.
- (15) Dawe AL., Nuss DL. Hypoviruses and chestnut blight: exploiting viruses to understand and modulate fungal pathogenesis. *Annual Review of Genetics* 2001; 35: 1- 29.
- (16) Varga J., Toth B., Szencz S., Molnar J., Fekete, CS. Double- stranded RNA elements and virus- like particles in *Aspergillus SPP*. *Acta Biologia* 2001; 52: 355- 63.
- (17) Varga J., Rigo K., Molnar J., Toth B., Szencz S. Mycotoxin production and evolutionary relationships among species of *Aspergillus* section. *Acta Biologia* 2003; 83: 191- 200.
- (18) Darissa O., Willingmann P., Schäfer W., Adam G. A novel double-stranded RNA mycovirus from *Fusarium graminearum*: nucleic acid sequence and genomic structure. *Archives of Virology* 2011; 4 (156): 647- 58.
- (19) Yu J., Kwon S., Lee K., Son M., Kim K. Complete nucleotide sequence of double-stranded RNA viruses from *Fusarium graminearum* strain DK3. *Archives of Virology* 2009. 11 (154): 1855- 8.

¹- *Fusarium* Head Blight(FHB)²- (Yeast AcetylTransferase)³- Lauren and Agnew⁴- Jenning⁵- Leaf disk⁶- Hashemi⁷- Jenning⁸- Proof Reading⁹- Darissa¹⁰- Yu

Evaluation of deoxynivalenol production in dsRNA Carrying and Cured *Fusarium graminearum* isolates by *AYT1* expressing transformed tobacco

Samira Shahbazi *

Ph. D. of Molecular mycology- Plant pathology- Agricultural, Medical and Industrial Research School, Nuclear Science and Technology Research Institute, Iran, sshahbazi@nrcam.org

Naser Safaeie

Ph. D. of Molecular mycology, Tarbiat Modares University, Iran, nsafaie47@yahoo.com

Amir Mousavi

Ph. D. of Biotechnology, National Institute of Genetic Engineering and Biotechnology, Iran, amir-m@nigeg.ac.ir

Forogh Sanjarian

Ph. D. of Biotechnology, National Institute of Genetic engineering and Biotechnology, Iran, fsanjarian@nigeb.ac.ir

Mahsa Karimi

M.Sc. of Agricultural biotechnology, Payam Noor University (PNU), Iran, mkarimi_bio@yahoo.com

Abstract

Introduction: Fusarium head blight (FHB), is the most destructive disease of wheat, producing the mycotoxin deoxynivalenol, a protein synthesis inhibitor, which is harmful to humans and livestock. dsRNAMycoviruses-infected-isolates of *Fusarium graminearum*, showed changes in morphological and pathogenicity phenotypes including reduced virulence towards wheat and decreased production of trichothecene mycotoxin (deoxynivalenol: DON).

Materials and methods: Previous studies indicated that over expression of yeast acetyl transferase gene (*ScAYT1*) encoding a 3-O trichothecene acetyl transferase that converts deoxynivalenol to a less toxic acetylated form, leads to suppression of the deoxynivalenol sensitivity in *pdr5* yeast mutants. To identify whether *ScAYT1* over-expression in transgenic tobacco plants can deal with mycotoxin (deoxynivalenol) in fungal extract and studying the effect of dsRNA contamination on detoxification and resistance level, we have treated T1 *AYT1* transgenic tobacco seedlings with complete extraction of normal *F. graminearum* isolate carrying dsRNA metabolites. First, we introduced *AYT1* into the model tobacco plants through Agrobacterium-mediated transformation in an attempt to detoxify deoxynivalenol.

Results: *In vitro* tests with extraction of dsRNA carrying and cured isolates of *F. graminearum* and 10 ppm of deoxynivalenol indicated variable resistance levels in transgenic plants.

Discussion and conclusion: The results of this study indicate that the transgene expression *AYT1* and Fusarium infection to dsRNA can induce tolerance to deoxynivalenol, followed by increased resistance to Fusarium head blight disease of wheat.

Key words: Fusarium head blight, Detoxification, Deoxynivalenol, *ScAYT1*, dsRNA

* Corresponding author

Received: January 5, 2014 / Accepted: August 26, 2014